国際調査報告で" なばられた文献"

1/6

言十64牛 (11)特許出願公開番号

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

特開2003-119401 (P2003-119401A)

(43)公開日 平成15年4月23日(2003.4.23)

(51) Int. Cl. 7 C08L101/02 C08K 5/00 5/29 5/57 C08L 33/06	識別記号	F I C08L101/02 4 C08K 5/00 5/29 5/57 C08L 33/06	デーマコート' (参考) J002	
	審査請求	未請求 請求項の数6 OL (全18頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特願2001-312560(P2001-312560)	(71)出願人 000002886	^4L	
(22) 出願日	平成13年10月10日(2001.10.10)	大日本インキ化学工業株式会社 東京都板橋区坂下3丁目35番58号 (72)発明者 松沢 博 大阪府高石市千代田2-3-6 (72)発明者 大岡 正隆 奈良県奈良市登美ヶ丘6-11-4 (74)代理人 100088764 弁理士 髙橋 勝利		
			最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】硬化性樹脂組成物

(57) 【要約】

【課題】 低温での硬化性に優れ、かつ耐酸性、耐溶剤性、耐擦り傷性等に優れる塗膜等の硬化物を得ることが可能な、新規な硬化性樹脂組成物を提供すること。

【解決手段】 アルコキシカルボニルメチルエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステル由来の繰り返し単位、水酸基含有ビニル系単量体に由来する繰り返し単位、及び/又はブロックされた水酸基含有ビニル系単量体に由来する繰り返し単位を含有してなるビニル系重合体と、エステル交換触媒とを含んで成る硬化性樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I)で示されるエステル基 を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し 単位(a-1)と、水酸基を含有するビニル系単量体に 由来する繰り返し単位(a-2)および/またはブロッ クされた水酸基を含有するビニル系単量体に由来する繰 り返し単位(a-3)を含有してなるビニル系重合体 (A) とエステル交換触媒 (B) を含んで成る硬化性樹 脂組成物。

1

〔但し、R」は水素原子、フェニル基または炭素原子数 が1~12のアルキル基を表し、R2は1価の有機基を 表すものとする]

【請求項2】 下記一般式(I)で示されるエステル基 20 を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し 単位 (a-1) を含有してなるピニル系重合体 (C)、 水酸基および/またはブロックされた水酸基を含有する 化合物(D)およびエステル交換触媒(B)を含んで成 る硬化性樹脂組成物。

〔但し、R」は水素原子、フェニル基または炭素原子数 が1~12のアルキル基を表し、R2は1価の有機基を 表すものとする]

【請求項3】 前記ピニル系重合体 (A) が、アクリル 系重合体である請求項1に記載の硬化性樹脂組成物。

【請求項4】 前記ピニル系重合体(C)および化合物 (D) が、アクリル系重合体である請求項2に記載の硬 化性樹脂組成物。

【請求項5】 前記硬化触媒(B)が、錫系化合物であ る請求項1または2に記載の硬化性樹脂組成物。

【請求項6】 アミノ樹脂および/またはブロックイソ シアネートをも含有する請求項1~5のいずれか一つに 記載の硬化性樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規にして有用な る硬化性樹脂組成物に関する。さらに詳細には、特定の 活性エステル基を有するピニル系重合体と水酸基及び/ 50

又はプロックされた水酸基を有する化合物とエステル交 換触媒とを、あるいは、当該エステル基と水酸基及び/ 又はプロックされた水酸基とを有するビニル系重合体と エステル交換触媒を、必須の成分として含有する硬化性 に優れ、耐酸性、耐溶剤性、耐擦り傷性等に優れる硬化 物を形成する硬化性樹脂組成物に関するものである。そ して、本発明の硬化性樹脂組成物は、自動車のトップコ ート用塗料をはじめとする各種の塗料、接着剤、インキ 等の用途に有効に利用できるものである。

10 [0002]

【従来の技術】従来、自動車のトップコート塗膜や屋外 で使用される各種の金属製品の上塗り塗膜として、水酸 基アクリル樹脂をメラミン樹脂で硬化せしめて得られる **塗膜が広汎に使用されてきた。しかし、かかる塗膜は、** 屋外で曝露された場合の劣化、とりわけ、酸性雨によっ て外観が低下する、いわゆる塗膜外観の劣化の問題が生 じている。

【0003】かかる問題点を解消することが可能な一つ の技術として、水酸基を含有する樹脂とアルコキシカル ボニルメチルエステル基を含有する化合物からなる熱硬 化性組成物が提案されている(特開昭59-78262 号公報)。かかる組成物は、優れた耐酸性を有する硬化 塗膜を形成するが140℃未満の比較的低い温度での硬 化性に劣る欠点がある。

【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明の 目的とする処は、上述した如き従来技術における問題点 を解消して、低温での硬化性に優れ、かつ耐酸性、耐溶 剤性、耐擦り傷性等に優れる塗膜等の硬化物を形成する ことが可能な、新規な硬化性樹脂組成物を提供すること 30 にある。

[0004]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者らは、 上述した如き本発明の目的に沿って、鋭意検討を重ねた 結果、特定の活性エステル基並びに水酸基及び/又はブ ロックされた水酸基を有する樹脂とエステル交換触媒を 含んでなる組成物、あるいは、当該エステル基を有する 樹脂と水酸基および/またはプロックされた水酸基を有 する化合物とエステル交換触媒を含んでなる組成物は、 低温での硬化性に優れ、耐酸性に優れる硬化物を形成す 40 ることを見出し、本発明を完成させるに至った。

【0005】すなわち、本発明は、下記一般式 (I) で 示されるエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステル に由来する繰り返し単位 (a-1) と、水酸基を含有す るビニル系単量体に由来する繰り返し単位 (a-2) お よび/またはプロックされた水酸基を含有するビニル系 単量体に由来する繰り返し単位(a-3)を含有してな るピニル系重合体(A)とエステル交換触媒(B)を含 んで成る硬化性樹脂組成物、を提供するものである。

[0006]

【化3】

【0007】 (但0、 R_1 は水素原子、フェニル基または炭素原子数が $1\sim12$ のアルキル基を表し、 R_2 は1 価の有機基を表すものとする)

【0008】また、本発明は下記一般式(I)で示され 10 るエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し単位 (a-1) を含有してなるビニル系重合体 (C)、水酸基および/またはブロックされた水酸基を含有する化合物 (D) およびエステル交換触媒

(B)を含んで成る硬化性樹脂組成物、を提供するものである。

【0010】 $[但し、R₁ は水素原子、フェニル基または炭素原子数が<math>1\sim12$ のアルキル基を表し、R₂ は1 価の有機基を表すものとする]

[0011]

【発明の実施の形態】以下に、本発明を詳細に説明する。はじめに、ピニル系重合体(A)とエステル交換触 30 媒(B)を含んで成る硬化性樹脂組成物〔以下、組成物(S-1)と略称する〕について説明する。

【0012】まず、組成物(S-1)に含有されるビニル系重合体(A)について詳しく説明する。

【0013】一般式(I)で示されるエステル基に含有される R_1 は水素原子、フェニル基または炭素原子数が $1\sim12$ のアルキル基を表すものである。かかる R_1 のなかで炭素原子数が $1\sim12$ のアルキル基の代表的なものとしては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、イソプチル基、t 40 e r t -プチル基、n-ペキシル基、2-エチルペキシル基、n-デシル基、n-ドデシル基等が挙げられる。かかる、 R_1 の中で特に好ましいものは、水素原子またはメチル基である。

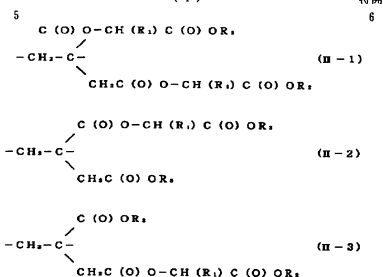
【0014】一般式(I)のエステル基に含有される1 価の有機基であるR。の代表的なものとしては、アルキル基、置換アルキル基、シクロアルキル基、アリール 基、置換アリール基、等の各種のものが挙げられる。か かる1価の有機基のなかで、アルキル基の代表的なものとしては、 R_1 のうちの炭素原子数が $1\sim12$ なるアルキル基の代表的なものとして前掲した如き各種の基に加えて、n-トリデシル基、n-ヘキサデシル基、n-オクタデシル基、等が挙げられる。

【0015】置換アルキル基の代表的なものとしては、 2-メトキシエチル基、2-エトキシエチル基、2-(n-プロポキシ) エチル基、2-(n-プトキシ) エ チル基、2-(n-ヘキシルオキシ) エチル基、3-メ トキシプロピル基、4-メトキシブチル基、4-(n-プロポキシ) ブチル基、6-エトキシヘキシル基、6-(n-ヘキシルオキシ) ヘキシル基の如き、アルコキシ 基置換アルキル基;2-フェノキシエチル基、2-(4) - メチルフェノキシ) エチル基の如き、アリールオキシ 基が置換したアルキル基;2-ペンジルオキシエチル 基、2-(2-フェニルエトキシ) エチル基の如き、ア ラルキルオキシ基が置換したアルキル基;ペンジル基、 1-フェニルエチル基、2-フェニルエチル基の如き、 アリール基が置換したアルキル基、等が挙げられる。 【0016】シクロアルキル基の代表的なものとして は、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、4-メチル シクロヘキシル基、シクロオクチル基、等が挙げられ る。アリール基の代表的なものとしては、フェニル基、 1-ナフチル基、2-ナフチル基、等が挙げられる。置 換アリール基の代表的なものとしては、2-メチルフェ ニル基、4-メチルフェニル基、4-クロロフェニル 基、4-二トロフェニル基、4-メチル-1-ナフチル 基、等が挙げられる。

【0017】そしてこれらのなかで、R₂として好ましいものは、炭素原子数が1~8のアルキル基またはアルコキシ基を含む炭素原子数が3~8のアルコキシ基置換アルキル基であり、特に好ましいものは、炭素原子数が1~4なるアルキル基である。

【0018】上述した一般式(I)で表されるエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し単位(a-1)の代表的なものとしては、イタコン酸エステル、マレイン酸エステル、フマル酸エステル、シトラコン酸エステル、メサコン酸エステル等の不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し単位が挙げられる。【0019】そして、かかる繰り返し単位のうちイタコン酸エステルに由来する繰り返し単位の代表的なものとしては、下記一般式(II-1)で示される一般式(I)のエステル基を2個有する繰り返し単位および一般式(II-2)または(II-3)で示される一般式(I)のエステル基を1個有する繰り返し単位が挙げられる。【0020】

【化5】



【0021】〔但し、R」は水素原子、フェニル基また は炭素原子数が1~12のアルキル基を、R2は1価の 有機基を、R。は水素原子または1価の有機基を、表す ものとする)

【0022】そして、マレイン酸エステル、フマル酸エ 20 ステル、シトラコン酸エステル、メサコン酸エステルに 由来する繰り返し単位の代表的なものとしては、下記一

般式(III-1)で示される一般式(I)のエステル基 を2個有する繰り返し単位および一般式(III-2)ま たは(III-3)で示される一般式(I)のエステル基 を1個有する繰り返し単位が挙げられる。

[0023] 【化6】

は炭素原子数が1~12のアルキル基を、R2は1価の 有機基を、R。は水素原子または1価の有機基を、R4 は水素原子またはメチル基を、表すものとする] 【0025】上記した一般式(II-1)~(II-3)お よび (III-1) ~ (III-3) に含有されるR。 は、 水素原子または1価の有機基を表すものである。そし て、1価の有機基としてのR,の代表的なものは、1価 の有機基であるR₂ の代表的なものとして例示した通 りである。そして、かかる各種の1価の有機基の中で、 R_3 として好ましいものは、炭素原子数が $1\sim8$ のアル 50 テル基を含有する不飽和二塩基酸エステル類を共重合さ

【0024】 (但し、R、は水素原子、フェニル基また 40 キル基またはアルコキシ基を含む炭素原子数が3~8の アルコキシ基置換アルキル基であり、特に好ましいもの は、炭素原子数が1~4なるアルキル基である。 【0026】上述した、各種の不飽和二塩基酸エステル に由来する繰り返し単位 (a-1) をビニル系重合体 (A) に導入するには、①下記一般式 (IV-1) ~(IV -3)で示されるイタコン酸エステル類あるいは下記一 般式 (V-1) ~(V-3) で示されるマレイン酸エステ ル類、フマル酸エステル類、シトラコン酸エステル、メ サコン酸エステル類の如き一般式(I)で示されるエス

せる、②予めイタコン酸、マレイン酸、フマル酸、シトラコン酸、メサコン酸の如き不飽和二塩基酸またはそれらと1価アルコール類とのハーフエステルを他のビニル系単量体と共重合してカルボキシル基を含有するビニル系重合体を調製した後、当該ビニル系重合体と下記一般

式 (VI) で示されるα-ハロカルボン酸エステル類を塩 基性物質の存在下に反応させる、等の方法を適用でき る。これらのうち、Φなる方法が簡便で好ましい。

[0027] [化7]

 $C (O) O-CH (R_1) C (O) OR_2$ $CH_2=C$ $CH_2C (O) O-CH (R_1) C (O) OR_2$

$$C (O) O-CH (R_1) C (O) OR_2$$
 $CH_2=C$
 $CH_2C (O) OR_2$

$$C (O) OR$$
,
 $CH_{2}=C$ (IV - 3)
 $CH_{2}C (O) O-CH (R_{1}) C (O) OR$;

【0028】〔但し、 R_1 は水素原子、フェニル基または炭素原子数が $1\sim12$ のアルキル基を、 R_2 は1 価の有機基を、 R_3 は水素原子または1 価の有機基を、表すものとする〕

【0029】そして、マレイン酸エステル、フマル酸エステル、シトラコン酸エステルまたはメサコン酸エステルに由来する繰り返し単位の代表的なものとしては、下

記一般式 (III-1) で示される一般式 (I) のエステル基を2個有するエステルおよび一般式 (III-2) または (III-3) で示される一般式 (I) のエステル基を1個有するエステルが挙げられる。

[0030] [化8]

CH-C (O) O-CH (R₁) C (O) OR₂

$$\parallel (V-1)$$
C (R₄) -C (O) O-CH (R₁) C (O) OR₂

$$CH-C$$
 (O) OR_{1} (V-3) C (R₄) $-C$ (O) $O-CH$ (R₁) C (O) OR_{2}

【0031】 [但し、 R_1 は水素原子、フェニル基または炭素原子数が $1\sim12$ のアルキル基を、 R_2 は1 価の有機基を、 R_3 は水素原子または1 価の有機基を、 R_4 は水素原子またはメチル基を、表すものとする]

【0033】〔但し、R、は水素原子、フェニル基または炭素原子数が1~12のアルキル基を表し、R2は150 価の有機基を表し、Xはハロゲン原子を表すものとす

【0034】上記した一般式(IV-1)~(IV-3)、(V-1)~(V-3)で示される不飽和二塩基酸エステルに含有されるR。は、水素原子または1価の有機基を表すものである。そして、かかる1価の有機基としてのR。の代表的なものとしては、1価の有機基としてのR。の代表的なものとして上掲したとおりである。そして、これらの中でR。として好ましいものは、炭素原子数が1~8のアルキル基またはアルコキシ基を含む炭素原子数が3~8のアルコキシ基置換アルキル基であり、特に好ましいものは、炭素原子数が1~4なるアルキル基である。

【0035】繰り返し単位(a-1)を導入する際に使 用される単量体〔以下、単量体(m-1)と略称する〕 のうち、一般式(IV-1)で表されるイタコン酸エステ ルの代表的なものとしては、ビス(メトキシカルボニル メチル) イタコネート、ビス (エトキシカルボニルメチ ル) イタコネート、ピス (iso-プロポキシカルボニ ルメチル) イタコネート、ピス (n-プトキシカルボニ ルメチル) イタコネート、ビス (n-ヘキシルオキシカ 20 ルボニルメチル)イタコネート、等のR」として水素原 子を、R₂としてアルキル基を有する化合物;ビス(2 -メトキシエトキシカルボニルメチル) イタコネート、 ピス (2-エトキシエトキシカルボニルメチル) イタコ ネート、ピス [2-(n-プトキシ) エトキシカルポニ ルメチル] イタコネート、ピス (3-メトキシプロポキ シカルボニルメチル) イタコネート、等のR1 として水 素原子を、R2としてアルコキシ基置換アルキル基を有 する化合物;

【0036】ピス(1-メトキシカルボニルエチル)イ 30 タコネート、ピス(1-エトキシカルボニルエチル)イ タコネート、ビス [1-(n-プロポキシカルボニル) エチル] イタコネート、ピス [1-(n-プトキシカル ボニル) エチル] イタコネート、ビス [1-(iso-プトキシカルボニル) エチル] イタコネート、ビス [1 - (n-ヘキシルオキシカルポニル) エチル] イタコネ ート、等のR」としてメチル基を、R』としてアルキル 基を有する化合物;ピス[1-(2-メトキシエトキシ カルボニル) エチル] イタコネート、ビス [1-(2-エトキシエトキシカルポニル) エチル] イタコネート、 ピス〔1-[2-(n-プロポキシ) エトキシカルボニ ル] エチル} イタコネート、ピス {1-[2-(n-ブ トキシ) エトキシカルボニル] エチル} イタコネート、 等のR₁としてメチル基を、R₂としてアルコキシ基置 換アルキル基を有する化合物、等が挙げられる。

【0037】単量体 (m-1) のうち、一般式 (IV-2) または (IV-3) 表されるイタコン酸エステルの代表的なものとしては、モノメチルーモノ (メトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノメチルーモノ (エトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノメチルーモ 50

ノ(n-ブトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノエチルーモノ(エトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ(n-ブチル)ーモノ(メトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ(n-ブトキシカルボニルメチル)イタコネート、等の R_1 として水素原子を、 R_2 および R_3 としてアルキル基を有する化合物;

【0038】モノ(2-メトキシエチル)ーモノ(メトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ(2-メト10 キシエチル)ーモノ(エトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ(2-エトキシエチル)ーモノ(n-ブトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ[2-(n-ヘキシルオキシ)エチル)]ーモノ(メトキシカルボニルメチル)イタコネート、等のR₁として水素原子を、R₂としてアルキル基を、R₃としてアルコキシ基置換アルキル基を有する化合物;

【0039】モノメチルーモノ(2-メトキシエトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノエチルーモノ(2-エトキシエトキシカルボニルメチル)イタコネート、モノ(n-プロピル)ーモノ [2-(n-プロポキシ)エトキシカルボニルメチル]イタコネート、モノ(n-プチル)ーモノ [2-(n-プトキシ)エトキシカルボニルメチル]イタコネート、等のR₁として水素原子を、R₂としてアルコキシ基置換アルキル基を、R₃としてアルキル基を有する化合物;

【0040】モノ (メトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノ (エトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノ (n-プトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノ (2-メトキシエトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノ (2-エトキシエトキシカルボニルメチル) イタコネート、モノ [2-(n-プロポキシ) エトキシカルボニルメチル] イタコネート、モノ [2-(n-プトキシ) エトキシカルボニルメチル] イタコネート、モノ [2-(n-プトキシ) エトキシカルボニルメチル] イタコネート、等の R_1 および R_2 として水素原子を、 R_2 としてアルキル基またはアルコキシ基置換アルキル基を有する化合物、等が挙げられる。

【0041】単量体(m-1)のうち、一般式 (V-1)で表されるマレイン酸エステルの代表的なものとしては、ピス (メトキシカルボニルメチル)マレート、ピス (n-1)でキシカルボニルメチル)マレート、ピス (n-1)でキシカルボニルメチル)マレート、ピス (n-1)で表原子を、n-10のでは、ピス (n-10のでは、ピス (n-1

【0042】ピス(1-メトキシカルボニルエチル)マ レート、ピス(1-エトキシカルボニルエチル)マレー ト、ビス [1-(n-プロポキシカルボニル) エチル] マレート、ピス [1-(n-プトキシカルボニル) エチ ル] マレート、ピス [1-(iso-プトキシカルボニ ル) エチル] マレート、等のR₁ としてメチル基を、R 2 としてアルキル基を有する化合物;ビス [1-(2-メトキシエトキシカルボニル) エチル] マレート、ビス [1-(2-エトキシエトキシカルボニル) エチル] マ レート、ビス {1-[2-(n-プロポキシ) エトキシ 10 カルボニル] エチル} マレート、ピス {1-[2-(n -プトキシ) エトキシカルボニル] エチル} マレート、 等のR₁としてメチル基を、R₂としてアルコキシ基置 換アルキル基を有する化合物、等が挙げられる。

【0043】 単量体 (m-1) のうち、一般式 (V-2) または (Y-3) で表されるマレイン酸エステルの 代表的なものとしては、モノメチルーモノ(メトキシカ ルポニルメチル)マレート、モノメチルーモノ(エトキ シカルボニルメチル) マレート、モノメチルーモノ (n モノ (エトキシカルボニルメチル) マレート、モノ (n ープチル) ーモノ (メトキシカルボニルメチル) マレー ト、モノ (n-プチル) -モノ (n-プトキシカルボニ ルメチル)マレート、等のR」として水素原子を、R2 およびR。としてアルキル基を有する化合物;

【0044】モノ(2-メトキシエチル)-モノ(メト キシカルボニルメチル) マレート、モノ (2-メトキシ エチル) -モノ (エトキシカルボニルメチル) マレー ト、モノ (2-エトキシエチル) -モノ (n-プトキシ カルボニルメチル) マレート、等のR1 として水素原子 30 を、R₂ としてアルキル基を、R₃ としてアルコキシ基 置換アルキル基を有する化合物;

【0045】モノメチルーモノ(2-メトキシエトキシ カルボニルメチル) マレート、モノエチルーモノ (2-エトキシエトキシカルボニルメチル) マレート、モノ (n-プロピル) -モノ [2-(n-プロポキシ) エト キシカルボニルメチル]マレート、等のR₁として水素 原子を、R2としてアルコキシ基置換アルキル基を、R 。としてアルキル基を有する化合物;

【0046】モノ(メトキシカルボニルメチル)マレー 40 合物; ト、モノ(エトキシカルポニルメチル)マレート、モノ (n-プトキシカルボニルメチル) マレート、モノ (2 ーメトキシエトキシカルポニルメチル)マレート、モノ (2-エトキシエトキシカルボニルメチル) マレート、 モノ [2-(n-プロポキシ) エトキシカルボニルメチ ル] マレート、モノ [2-(n-プトキシ) エトキシカ ルボニルメチル] マレート、等のR₁ およびR₂ として 水素原子を、R2としてアルキル基またはアルコキシ基 置換アルキル基を有する化合物、等が挙げられる。

【0047】単量体(m-1)のうち、一般式 (V-

1)で表されるフマル酸エステルの代表的なものとして は、ビス (メトキシカルボニルメチル) フマレート、ビ ス (エトキシカルボニルメチル) フマレート、ビス (n ープトキシカルボニルメチル)フマレート、ビス (n-ヘキシルオキシカルボニルメチル)フマレート、等のR 1 として水素原子を、R2 としてアルキル基を有する化 合物;ビス(2-メトキシエトキシカルボニルメチル) フマレート、ビス (2-エトキシエトキシカルボニルメ **チル)フマレート、ビス[2-(n-ブトキシ)エトキ** シカルボニルメチル] フマレート、ビス (3-メトキシ プロポキシカルボニルメチル)フマレート、等のR、と して水素原子を、R₂としてアルコキシ基置換アルキル 基を有する化合物;

【0048】ビス(1-メトキシカルボニルエチル)フ マレート、ビス(1-エトキシカルボニルエチル)フマ レート、ビス [1-(n-プロポキシカルボニル) エチ ル] フマレート、ピス [1-(n-プトキシカルボニ ル) エチル] フマレート、ビス [1-(iso-ブトキ シカルボニル) エチル] フマレート、等のR₁ としてメ ープトキシカルボニルメチル)マレート、モノエチルー 20 チル基を、R₂としてアルキル基を有する化合物;ビス [1-(2-メトキシエトキシカルボニル) エチル] フ マレート、ビス [1-(2-エトキシエトキシカルボニ ル) エチル] フマレート、ビス {1-[2-(n-プロ ポキシ) エトキシカルボニル] エチル} フマレート、ビ ス {1-[2-(n-プトキシ) エトキシカルポニル] エチル}フマレート、等のR1としてメチル基を、R2 としてアルコキシ基置換アルキル基を有する化合物、等 が挙げられる。

> 【0049】単量体 (m-1) のうち、一般式 (V-2) または (V-3) で表されるフマル酸エステルの代 表的なものとしては、モノメチルーモノ(メトキシカル ボニルメチル)フマレート、モノメチルーモノ(エトキ シカルボニルメチル) フマレート、モノメチルーモノ (n-プトキシカルボニルメチル) フマレート、モノエ チルーモノ (エトキシカルボニルメチル) フマレート、 モノ (n-プチル) -モノ (メトキシカルボニルメチ ル) フマレート、モノ (n-プチル) -モノ (n-プト キシカルボニルメチル) フマレート、等のR1 として水 素原子を、R2およびR3としてアルキル基を有する化

【0050】モノ(2-メトキシエチル)ーモノ(メト キシカルボニルメチル)フマレート、モノ(2-メトキ シエチル) -モノ (エトキシカルポニルメチル) フマレ ート、モノ(2-エトキシエチル)-モノ(n-プトキ シカルポニルメチル)フマレート、等のR」として水素 原子を、R2としてアルキル基を、R2としてアルコキ シ基置換アルキル基を有する化合物;

【0051】モノメチルーモノ(2-メトキシエトキシ カルポニルメチル)フマレート、モノエチルーモノ(2 50 -エトキシエトキシカルポニルメチル) フマレート、モ

30

ノ (n-プロピル) -モノ [2-(n-プロポキシ) エトキシカルボニルメチル] フマレート、等の R_1 として水素原子を、 R_2 としてアルコキシ基置換アルキル基を、 R_3 としてアルキル基を有する化合物;

【0052】モノ(メトキシカルボニルメチル)フマレート、モノ(エトキシカルボニルメチル)フマレート、モノ(n-プトキシカルボニルメチル)フマレート、モノ(2-メトキシエトキシカルボニルメチル)フマレート、モノ(2-エトキシエトキシカルボニルメチル)フマレート、モノ〔2-(n-プロポキシ)エトキシカル 10ボニルメチル〕フマレート、モノ〔2-(n-ブトキシ)エトキシカルボニルメチル〕フマレート、モノ〔2-(n-ブトキシ)エトキシカルボニルメチル〕フマレート、等の R_1 および R_3 として水素原子を、 R_2 としてアルキル基またはアルコキシ基置換アルキル基を有する化合物、等が挙げられる。

【0053】次に、ビニル系重合体(A)に導入される. 水酸基を含有するビニル系単量体に由来する繰り返し単位(a-2)および/またはブロックされた水酸基を含有するビニル系単量体に由来する繰り返し単位(a-3)について説明する。

【0054】水酸基を含有するビニル系単量体に由来する繰り返し単位(a-2)の代表的なものとしては、それぞれが水酸基を含有する、(メタ)アクリル酸エステル系、不飽和二塩基酸エステル系、クロトン酸エステル系、ビニルエステル系、ビニルエーテル系等の公知慣用の各種の単量体に由来する繰り返し単位が挙げられる。

【0055】かかる、水酸基を含有するビニル系単量体に由来する繰り返し単位(a-2)を導入するには、水酸基を含有するビニル系重合体を共重合させるのが簡便である。その際に使用される水酸基を含有する単量体

〔以下、単量体 (m-2) と略称する〕の代表的なもの としては、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレー ト、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、2 ーヒドロキシプチル(メタ)アクリレート、4-ヒドロ キシブチル (メタ) アクリレート、6-ヒドロキシヘキ シル(メタ)アクリレート、シクロヘキサンジメタノー ルモノ(メタ)アクリレートの如き、ヒドロキシアルキ ル (メタ) アクリレート類; 2-ヒドロキシエチルピニ ルエーテル、4-ヒドロキシブチルビニルエーテルの如 き、水酸基含有ビニルエーテル類;2-ヒドロキシエチ 40 ルアリルエーテル、4-ヒドロキシブチルアリルエーテ ルの如き、水酸基含有アリルエーテル類;ポリエチレン グリコール、ポリプロピレングルコールの如きポリエー テルジオールと(メタ)アクリル酸などで以て代表され る不飽和モノカルボン酸とを反応させて得られるポリオ キシアルキレングリコールのモノ不飽和カルボン酸エス テル; グリシジル (メタ) アクリレートで以て代表され るエポキシ基含有不飽和単量体と、酢酸で以て代表され る飽和1価カルポン酸類との付加反応生成物: (メタ) アクリル酸で以て代表される不飽和カルボン酸類と、

「カージュラー E」(オランダ国シェル社製の商品 名)で以て代表される、α-オレフィンのエポキサイド 以外のモノエポキシ化合物との付加反応生成物がある。 【0056】さらに、単量体(m-2)として前掲した 如き水酸基含有ビニル系単量体類の水酸基を、εーカプ ロラクトンの如きラクトン類と反応せしめて得られる水 酸基を含有するビニル系単量体も使用することができ る。かかる水酸基を含有する単量体の代表的なものとし ては、「プラクセル FA-1」〔ダイセル化学工業 (株) 製の、2-ヒドロキシエチルアクリレート1モル に ε -カプロラクトン1モルを付加して得られる単量 体〕、「プラクセル FM-1」〔ダイセル化学工業 (株) 製の、2-ヒドロキシエチルメタアクリレート1 モルに ε -カプロラクトンを1モル付加して得られる単 量体〕、「プラクセル FM-3」〔ダイセル化学工業 (株) 製の、2-ヒドロキシエチルメタアクリレート1 モルに ε ーカプロラクトンを3モル付加して得られる単 量体〕、「TONE M-100」〔米国ユニオンカー バイド社製の、2-ヒドロキシエチルアクリレート1モ ルに ε -カプロラクトン2モルを付加して得られる単量 体〕等があげられる。

【0058】ビニル系重合体(A)にブロックされた水酸基を導入するには、プブロックされた水酸基を含有するビニル系単量体を共重合させる方法、④予め調製した水酸基を含有するビニル系重合体に水酸基のブロック化剤を反応させる方法、等を適用することができる。これらのなかでは、前者の公なる方法が簡便である。

【0059】 ②なる方法によりブロックされた水酸基を 導入する際に使用される、ブロックされた水酸基を含有 するビニル系単量体〔以下、単量体(m-3)と略称す る〕の代表的なものとしては、2-トリメチルシロキシ エチル(メタ)アクリレート、2-シクロヘキシルジメ チルシロキシエチル(メタ)アクリレート、2-(ジメ チルーtert-ブチルシロキシ)エチル(メタ)アク リレート、4-トリメチルシロキシブチル(メタ)アク リレート、2-トリメチルシロキシエチルビニルエーテ 50 ル、4-(ジメチル-tert-ブチルシロキシ)ブチ ルピニルエーテルの如き、トリオルガノシリル基でプロ ックされた水酸基を含有する単量体;

【0060】2-(1-メトキシエトキシ)エチル(メ タ) アクリレート、2-(1-エトキシエトキシ) エチ ル (メタ) アクリレート、2-(1-プトキシエトキ シ) エチル (メタ) アクリレート、2- (1-イソプト キシエトキシ) エチル (メタ) アクリレート、2-(1 ーシクロヘキシルオキシエトキシ) エチル (メタ) アク リレート、4-(1-メトキシエトキシ) プチル (メ タ) アクリレート、4-(1-シクロヘキシルオキシエ 10 トキシ) プチル (メタ) アクリレート、2-[2-(メ タ) アクリロイルオキシ] エトキシテトラヒドロフラ ン、2-[2-(メタ)アクリロイルオキシ]エトキシ テトラヒドロピランの如き、水酸基含有単量体の水酸基 を α, β-不飽和エーテル化合物でプロックした単量 体;3-[2-(メタ)アクリロイルオキシ]エチルオ キサゾリジン、2,2-ジメチル-3-[2-(メタ) アクリロイルオキシ] エチルオキサゾリジン、2-イソ プチルー3-[2-(メタ) アクリロイルオキシ] エチ ルオキサゾリジンの如き、オキサゾリジン基を含有する 20 単量体、等が挙げられる。

【0061】上述の如く繰り返し単位 (a-1) と (a -2) および/または (a-3) を導入することによ り、本発明で使用されるビニル系重合体 (A) が調製さ れる。そして、ビニル系重合体(A)は、繰り返し単位 (a-1) と (a-2) および/または (a-3) から なるものであってもよいし、必要に応じて、繰り返し単 位 (a-1)、(a-2) および (a-3) 以外のビニ ル系単量体に由来する繰り返し単位〔以下、繰り返し単 位(a-4)と略称する〕を含むものであってもよい。 【0062】かかる繰り返し単位(a-4)を導入する には、繰り返し単位 (a-4) を与えるビニル系単量体 を共重合するのが簡便である。そして、かかるビニル系 単量体 [以下、単量体 (m-4) と略称する] の代表的 なものとしては、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、n-プロピル (メタ) アクリレ ート、n-プチル(メタ)アクリレート、iso-プチ ル (メタ) アクリレート、tert-ブチル (メタ) ア クリレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレー ト、ラウリル (メタ) アクリレート、オクタデシル (メ 40 タ) アクリレートの如き、アルキル (メタ) アクリレー ト類;

【0063】シクロペンチル(メタ)アクリレート、シ クロヘキシル (メタ) アクリレート、ボルニル (メタ) アクリレート、イソボルニル (メタ) アクリレート、ジ シクロペンタニル(メタ)アクリレートの如き、シクロ アルキル(メタ)アクリレート類 : ベンジル (メタ) ア クリレートもしくは2-フェニルエチル (メタ) アクリ レートの如き、アラルキル (メタ) アクリレート類;ス

チレン、ビニルトルエンの如き、芳香族ビニル系単量体 類;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ピバリン酸ビニ ル、パーサティック酸ビニル、安息香酸ビニルの如き、 カルポン酸のビニルエステル類;クロトン酸メチル、ク ロトン酸nープチル、クロトン酸2-エチルヘキシルの 如き、クロトン酸アルキルエステル類:

【0064】ジメチルマレート、ジーnープチルマレー ト、ジメチルフマレート、ジーnープチルフマレート、 ジメチルイタコネート、ジーnープチルイタコネートの 如き、不飽和二塩基酸ジアルキルエステル類:メチルビ ニルエーテル、エチルビニルエーテル、n-プチルビニ ルエーテル、n-ヘキシルピニルエーテルの如き、アル キルビニルエーテル類;シクロペンチルビニルエーテ ル、シクロヘキシルビニルエーテル、4-メチルシクロ ヘキシルビニルエーテルの如き、シクロアルキルビニル エーテル類:

【0065】(メタ)アクリロニトリル、クロトノニト リルの如き、各種のシアノ基含有ビニル系単量体類; (メタ) アクリルアミド、クロトン酸アミド、ダイアセ トンアクリルアミド、N-メチル (メタ) アクリルアミ ド、N, N-ジメチルアクリルアミド、N-メトキシカ ルポニル (メタ) アクリルアミド、N-n-プトキシカ ルボニル(メタ)アクリルアミド、N-ヒドロキシメチ ル (メタ) アクリルアミド、N-ピニルピロリドンの如 き、カルボン酸アミド基を含有する単量体類;アクリル 酸、メタクリル酸、クロトン酸、マレイン酸、フマル 酸、イタコン酸、イタコン酸モノメチル、イタコン酸モ ノーn-ブチル、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モ ノーnープチル、フマル酸モノメチル、フマル酸モノー n-プチルの如き、カルボキシル基含有単量体;無水マ レイン酸、無水イタコン酸の如き、カルボン酸無水基を 含有する単量体:

【0066】2-ジメチルアミノエチル (メタ) アクリ レート、2-ジエチルアミノエチル (メタ) アクリレー ト、3-ジメチルアミノプロピル(メタ)アクリレート もしくは3-ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリレ ート、N- [2- (メタ) アクリロイルオキシエチル] ピペリジン、N-(2-(メタ) アクリロイルオキシエ チル〕ピロリジンもしくはN- [2-(メタ) アクリロ イルオキシエチル] モルホリン、4 - (N, N - ジメチ ルアミノ) スチレン、4-ビニルピリジン、N- [3-ジメチルアミノプロピル〕 (メタ) アクリルアミド、2 -ジメチルアミノエチルビニルエーテル、3-ジメチル アミノプロピルビニルエーテルの如き、3級アミノ基を 含有する単量体:

【0067】 グリシジル (メタ) アクリレート、アリル グリシジルエーテル、グリシジルビニルエーテル、3. 4-エポキシシクロヘキシルメチル(メタ)アクリレー トの如きエポキシ基を含有する単量体;2,3-カーボ **チレン、p‐tert‐プチルスチレン、α‐メチルス 50 ネートプロピル(メタ)アクリレート、2‐メチル‐**

【0068】フッ化ビニル、フッ化ビニリデン、テトラ 10 フルオロエチレン、クロロトリフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロピレンの如き、各種のフルオロオレフィン類;塩化ビニル、塩化ビニリデンの如き、クロル化オレフィン類;エチレン、プロピレンの如き、α-オレフィン類、等が挙げられる。

【0069】上述した単量体からビニル系重合体(A)を調製する場合の重合方法に制約はなく、塊状ラジカル重合法、溶液ラジカル重合法、非水分散ラジカル重合法、水性媒体中での懸濁重合法、水性媒体中での乳化重合法等の公知慣用の種々の重合法を適用できる。本発明20の組成物を有機溶剤をも含有する組成物として使用する場合には、これらのうち、特に有機溶剤中でのラジカル重合法が、簡便であり好ましい。

【0070】有機溶剤中でのラジカル重合法を適用するに当たり、重合開始剤としては公知慣用の種々の化合物を使用できる。代表的なものとしては、2,2'-アゾビス(イソプチロニトリル)、2,2'-アゾビス(2,4-ジメチルプチロニトリル)、2,2'-アゾビス(2-メチルプチロニトリル)の如き、アゾ化合物類;tert-プチルパーオキシピバレート、tert 30-プチルパーオキシベンゾエート、tert-プチルパーオキシー2-エチルヘキサノエート、ジーtert-プチルパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、ジイソプロピルパーオキシカーボネートの如き、過酸化物類、等が挙げられる。

【0071】また、有機溶剤中でのラジカル重合法を適用するに当たり、有機溶剤としては公知慣用の各種の化合物を使用することが出来る。かかる溶媒として使用される化合物の代表的なものとしては、nーヘキサン、nーヘプタン、nーオクタン、シクロヘキサン、シクロペイのンタンの如き、脂肪族系または脂環族系の炭化水素類;トルエン、キシレン、エチルベンゼンの如き、芳香族炭化水素類;メタノール、エタノール、nープタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテルの如き、アルコール類;酢酸エチル、酢酸nーブチル、酢酸nーアミル、エチレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートの如き、エステル類;アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、メチルカーアミルケトン、シクロヘキサノ50

ンの如き、ケトン類:

【0072】ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコールジブチルエーテル類;1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、ジオキサンの如き、エーテル類;Nーメチルピロリドン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたはエチレンカーボネート、等が挙げられる。そして、かかる化合物はそれぞれを単独で使用しても、2種以上を併用してもよい。【0073】また、本発明の組成物を水性組成物として使用する場合には、上掲した各種の重合方法の中で、好ましいものの一つとして水性媒体中での乳化重合法が挙げられる。かかる乳化重合法を適用するに際しては、公知慣用の乳化剤や分散剤の存在下に公知慣用の重合処方を適用すればよい。

【0074】上述のようにしてビニル系重合体(A)が 調製されるが、かかるビニル系重合体(A)に導入される、一般式(I)で示されるエステル基と水酸基および/またはブロックされた水酸基の数は、硬化性の点から一分子平均エステル基が1個以上で水酸基および/またはブロックされた水酸基が1個以上であること、好ましくは、エステル基が2個以上で水酸基および/またはブロックされた水酸基が2個以上であること、が適している。

【0075】また、ビニル系重合体(A)の1,000 グラム中に導入される一般式(I)で示されるエステル 基の量は、本発明組成物の硬化性と保存安定性のバラン スの点から、0.1~4.5モルなる範囲内が好まし く、さらに0.3~3.0モルなる範囲内がより好まし い。また、当該ビニル系共重合体(A)の1,000グ ラム中に導入される水酸基および/またはブロックされ た水酸基の量は、本発明組成物の硬化性と保存安定性の パランスの点から、0.1~5.0モルなる範囲内が好 ましく、さらに $0.3\sim4.0$ モルなる範囲内がより好 ましい。さらに、本発明の組成物の硬化性の点から、ビ 二ル系重合体(A)に導入される一般式(I)で示され るエステル基と水酸基および/またはブロックされた水 酸基の比率は、[一般式(I)で示されるエステル基の モル数]: [水酸基とプロックされた水酸基の合計モル 数] なる比率で、1:10~10:1なる範囲内が好ま しく、さらに2:10~10:2なる範囲内がより好ま しくい。

【0076】一般式(I)で示されるエステル基と水酸基および/またはブロックされた水酸基の量およびそれらの比率が、上述した範囲内となるようにピニル系重合体(A)に導入される繰り返し単位(a-1)、(a-2)および/または(a-3)および(a-4)の量が決定されることが好ましい。

【0077】そして、ビニル系重合体(A)の好ましい 重量平均分子量は、本発明組成物の使用形態や用途によ

って異なるが、本発明組成物の硬化性および本発明組成物から得られる塗料等の取り扱い易さの観点から、2,000~500,000であり、特に好ましくは、3,000~200,000である。

【0078】次に、本発明のもう一つの硬化性組成物である前記一般式(I)で示されるエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し単位(a-1)を含有してなるビニル系重合体(C)、水酸基および/またはプロックされた水酸基を含有する化合物

(D) およびエステル交換触媒(B) を含んで成る硬化 10 性樹脂組成物 [以下、組成物(S-2) と略称する] について説明する。

【0079】かかる組成物(S-2)を構成する一つの成分であるピニル系重合体(C)は、前記一般式(I)で示されるエステル基を含有する不飽和二塩基酸エステルに由来する繰り返し単位(a-1)を含有するものである。ピニル系重合体(C)に導入される一般式(I)のエステル基の代表的なもの、及び、それらの中で好ましいものは、前掲したピニル系重合体(A)に導入されるエステル基の代表的なもの、及び、それらの中で好ま20しいものとして例示したとおりである。

【0080】かかる、ビニル系重合体(C)を調製する には、**6**前記一般式 (IV-1) ~(IV-3) で示される イタコン酸エステル類あるいは前記一般式 (V-1) ~ (V-3) で示されるマレイン酸エステル類、フマル酸エ ステル類、シトラコン酸エステル類、メサコン酸エステ ル類の如き一般式(I)で示されるエステル基を含有す る不飽和二塩基酸エステル類を単独重合するか他の単量 体と共重合させる、60予めイタコン酸、マレイン酸、フ マル酸、シトラコン酸、メサコン酸の如き不飽和二塩基 30 酸またはそれらと1価アルコール類とのハーフエステル を他のビニル系単量体と共重合して不飽和二塩基酸に由 来するカルボキシル基を含有するビニル系重合体を調製 した後、当該ビニル系重合体と前記一般式 (VI) で示さ れるα-ハロカルボン酸エステル類を塩基性物質の存在 下に反応させる、等の方法を適用できる。これらのう ち、Gなる方法が簡便で好ましい。

【0081】かかる⑤なる方法でビニル系重合体(C)を調製するには、上述したビニル系重合体(A)を調製する場合に使用できるものとして例示した如きビニル系 40 単量体(m-1)を単独重合させるとか、ビニル系単量体(m-1)をこれと共重合する単量体(m-4)として例示した各種の単量体と共重合させればよい。こうした単量体類からビニル系重合体(C)を調製するには、ビニル系重合体(A)を調製する場合と同様に各種の重合方法を適用すればよい。

【0082】こうして調製されるビニル系重合体(C)に導入される一般式(I)で示されるエステル基の数は、一分子平均で2個以上であることが好ましく、さらに3個以上に設定することがより好ましい。

【0083】また、ビニル系重合体(C)の1,000 グラム中に導入される一般式(I)で示されるエステル 基の量は、本発明の組成物の硬化性と保存安定性の点から、 $0.1\sim6.3$ モルなる範囲内が好ましく、さらに $0.3\sim5.0$ モルなる範囲内がより好ましい。そして、当該エステル基の量が、かかる範囲内となるようにビニル系重合体(C)に導入される繰り返し単位(a-1)および(a-4)の量が決定されることが好ましい。

【0084】そして、ビニル系重合体(C)の好ましい 重量平均分子量は、本発明組成物の使用形態や用途によって異なるが、本発明組成物の硬化性および本発明組成 物から得られる塗料等の取り扱い易さの観点から、2, $000\sim500$, 000であり、特に好ましくは、3, $000\sim200$, 000である。

【0085】次に、組成物(S-2)を構成する水酸基および/またはプロックされた水酸基を含有する化合物(D)について説明する。かかる化合物(D)は、比較的低分子量の化合物に加えて比較的分子量が高いオリゴマーや分子量が高いポリマーをも包含するものである。そして、かかる化合物(D)に含有される反応性基であるプロックされた水酸基の代表的なものは、重合体(A)に含有される当該官能基の代表的なものとして例

示したとおりである。

【0086】上述した化合物(D)のなかの、低分子量の化合物の代表的なものとしては、エチレングリコール、1,3-プロピレングリコール、1,3-プロピレングリコール、1,4-プタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトールの如き多価アルコール類;前記した如き多価アルコール類をトリメチルクロロシラン、シクロヘキシルジメチルクロロシラン、ヘキサメチルジシラザンの如きトリオルガノシリル化剤と反応させて得られる一分子中に2個以上のトリオルガノシリルオキシ基を含有する化合物;前記した如き多価アルコール類を、メチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、n-プチルピニルエーテル、シクロヘキシルビニルエーテル、ジヒドロフラン、ジヒドロピランの如き、

 α , β -不飽和エーテル化合物を反応させて得られる水 酸基がアセタールあるいはケタールの形にプロックされ た化合物; 3-(2-ヒドロキシエチル)-1, 3-オキサゾリジンとヘキサメチレンジイソシアネートのモル 比2:1付加物、3-(2-ヒドロキシエチル)-1, 3-オキサゾリジンとイソホロンジイソシアネートののモル比2:1付加物、<math>2, 2-ジメチル-3-(2-ヒドロキシエチル)-1, 3-オキサゾリジンとトルエンジイソシアネートとのモル比2:1付加物の如き、多官 能のオキサゾリジン化合物、等が挙げられる。

50 【0087】化合物(D)のなかのオリゴマーや分子量

が高い化合物の代表的なものとしては、ポリエステル系 重合体、ポリウレタン系重合体、ポリエーテル系重合 体、ビニル系重合体等の各種の重合体が挙げられる。そ して、ビニル系重合体の具体的なものとしてはアクリル 系重合体、ビニルエステル系重合体、オレフィン系重合 体、芳香族ビニル系重合体、フルオロオレフィン系重合 体等の各種のものが挙げられる。そして、かかる各種の ビニル系重合体の中で、好ましいものの一つとしてアク リル系重合体が挙げられる。

【0088】上掲した各種の樹脂類の中で水酸基を含有 10 するポリエステル系樹脂を調製するには、公知慣用の多価アルコール類と多価カルボン酸もしくはその反応性誘導体を原料に使用して公知慣用の方法で反応させればよい。

【0089】水酸基を有するポリウレタン系重合体を調製するには、公知慣用のジオール類とジイソシアネート化合物を原料に使用して公知慣用の方法で反応させればよい。ジオール類としては、化合物(D)のなかの低分子量の化合物の代表的なものとして前掲した如き低分子量のジオール化合物、ポリエステルジオール、後述する20如きポリエーテルジオール等を使用することもできる。

【0090】水酸基を含有するポリエーテル系重合体の代表的なものとしては、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール、3価以上の多価アルコールとエチレンオキサイドを反応させることにより調製されるポリオキシエチレンポサイドを反応させることにより調製されるポリオキシプロピレンポリオール等が挙げられる。

【0091】ポリエステル系重合体、ポリウレタン系重 30合体あるいはポリエーテル系重合体であってブロックされた水酸基を有する重合体を調製するには、予め調製した水酸基を含有する各重合体に前掲した如きトリオルガノシリル化剤あるいは前掲した如き α, β-不飽和エーテル化合物を反応させて、それぞれトリオルガノシロキシ基でブロックされた水酸基、アセタールあるいはケタールの形でブロックされた水酸基を導入することができる。また、オキサゾリジン基を含有する年れぞれの重合体に過剰のジイソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基を含有するプレポリマーに変換し、更に、当該プレポリマーに3-(2-ヒドロキシエチル)-1,3-オキサゾリジンの如き水酸基含有1,3-オキサゾリジン化合物を反応させればよい。

【0092】上述したポリエステル系重合体、ポリウレタン系重合体あるいはポリエーテル系重合体に導入される水酸基および/またはプロックされた水酸基の数は、1分子当たり2個以上であることが好ましい。

【0093】化合物(D)としての水酸基および/またはプロックされた水酸基を含有するビニル系重合体を調 50

製するには、ビニル系重合体 (A) を調製する際に使用できるものとして上掲した如き各種の水酸基を含有する単量体 (m-2) および/またはブロックされた水酸基を含有する単量体 (m-3) を重合すればよい。また、かかるビニル系重合体を調製する際には、単量体 (m-2) または単量体 (m-3) と共重合性を有する他の単量体を共重合させることができる。共重合性を有する他の単量体の代表的なものとしては、上掲した単量体 (m-4) の代表的なものとして例示した各種のものが挙げられる。

【0094】かかる化合物(D)としてのビニル系重合体に導入される水酸基および/またはプロックされた水酸基の数は、硬化性の点から1分子平均2個以上であることが好ましく、さらに3個以上であることがより好ましい。そして、本発明の組成物の硬化性と保存安定性の点から、当該ビニル系重合体の1,000グラムに導入される水酸基および/またはプロックされた水酸基の量は、0.1~8.0モルの範囲内が好ましく、さらに0.4~6.0モルの範囲内がより好ましい。

【0095】そして、化合物(D)としてのビニル系重合体の好ましい重量平均分子量は、本発明組成物の使用形態や用途によって異なるが、本発明組成物の硬化性および本発明組成物から得られる塗料等の取り扱い易さの観点から、2,000~500,000であり、特に好ましくは、3,000~200,000である。

【0096】次に、本発明の硬化性組成物 (S-1) および (S-2) を構成する必須成分であるエステル交換 触媒 (B) について説明する。

【0097】本発明の硬化性組成物において、一般式(I)で示されるエステル基と水酸基および/またはプロックされた水酸基との間のエステル交換反応により硬化が進行する。かかるエステル交換反応を促進するために、エステル交換触媒(B)が添加される。かかるエステル交換触媒としては、公知慣用のエステル交換触媒のいずれをも使用することができるし、しかもそれらは、単独使用でも2種類以上の併用でもよいことは勿論である。

【0098】かかるエステル交換反応触媒の代表的なものとしては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムの如きアルカリ金属水酸化物;ナトリウムメトキシド、ナトリウムフェノキシド、カリウムエトキシド、チタニウムテトライソプロポキサイド、チタニウムテトラーロープトキサイド、サマリウム(III)フェノキシド、イッテルビウム(III)プトキシドの如き、各種金属のアルコキシド類;サマリウム(III)アセテート、イッテルビウム(III)プロピオネートの如き、ランタニド系金属のカルボキシレート類;亜鉛アセチルアセトネート、ジルコニウムアセチルアセトネート、サマリウム(III)アセチルアセトネートの如き、各種金属の錯体類;

【0099】ジプチル錫ジメトキシド、ジプチル錫オキ

シド、ジブチル錫ジアセテート、ジブチル錫ジオクテート、ジブチル錫ジラウレートの如き、有機錫化合物類; N, N'ージメチルアミノピリジン(DMAP)、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデセンー7(DBU)、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノネンー5(DBN)、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン(DABCO)の如き強塩基性のアミン化合物;

【0100】テトラメチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩、トリメチル(2-ヒドロキシプロピ 10ル)アンモニウム塩、シクロヘキシルトリメチルアンモニム塩、テトラキス(ヒドロキシメチル)アンモニウム塩、ジラウリルジメチルアンモニウム塩、トリブチルメチルアンモニウム塩の如き、各種4級アンモニウム塩類であって、対アニオンとしてアセテート、プロピオネートの如き各種のカルボキシレートあるいはクロライド、プロマイド、ハイドロオキサイドなどのアニオンを有する、いわゆる4級アンモニウム塩類;

【0101】テトラメチルホスホニウム塩、テトラエチルホスホニウム塩、テトラプロピルホスホニウム塩;テ 20トラプチルホスホニウム塩、トリメチル (2-ヒドロキシプロピル) ホスホニウム塩であって、対アニオンとして、例えばアセテート、プロピオネートの如きカルボキシレートあるいはクロライド、ブロマイド、ハイドロオキサイドの如きホスホニウム塩類;

【0102】メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、オクタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、燐酸、硫酸、塩酸の如き、酸性化合物類;前記した如き酸性化合物とアンモニア、トリエチルアミン、ジエタノ30ールアミン、トリエタノールアミンの如き含窒素塩基性化合物との塩類等が挙げられる。

【0103】上述したピニル系重合体(A)とエステル 交換触媒(B)から、本発明の硬化性組成物(S-1) を調製するには、硬化性組成物 (S-1) の硬化性およ び保存安定性の点から、ピニル系重合体(A)の1,0 0 0 グラムに対してエステル交換触媒(B)の量が、好 ましくは $0.003\sim0.3$ モル、より好ましくは0.006~0.25モル、最も好ましくは0.015~ 0.15モルとなる様な比率で両者を混合すればよい。 【0104】ピニル系重合体(C)、化合物(D)およ びエステル交換触媒(B)から本発明の硬化性組成物 (S-2)を調製する際の、ピニル系重合体(C)と化 合物(D)の使用比率は、硬化性の点から、ビニル系重 合体(C)に含有される一般式(I)で示されるエステ ル基と化合物(D)に含有される水酸基とブロックされ た水酸基の合計量のモル比が、好ましくは1:10~1 0:1なる範囲内、より好ましくは2:10~10:2 なる範囲内、となる様に設定すればよい。そして、エス テル交換触媒(B)の配合量は、硬化性組成物(S-

2) の硬化性および保存安定性の点から、ビニル系重合体(C) と化合物(D) の合計量の1,000グラムに対して、エステル交換触媒(B) の量が、好ましくは0.003~0.3 モル、より好ましくは0.006~0.25 モル、最も好ましくは0.015~0.15 モルとなる様な比率で3成分を混合すればよい。

【0105】上述のようにして本発明の硬化性組成物 (S-1) および (S-2) が調製されるが、組成物

(S-1) にビニル系重合体 (C) および/または化合物 (D) をブレンドして使用したり、組成物 (S-2) にビニル系重合体 (A) をブレンドして使用することもできる。これらの場合、新たに調製される組成物において、硬化性の点から、水酸基とブロックされた水酸基の合計量と一般式 (I) で示されるエステル基とのモル比が、 $1:10\sim10:1$ なる範囲内となるようにブレンド比率を設定する必要がある。

【0106】上述のようにして調製される本発明の硬化性組成物にアミノ樹脂および/またはプロックイソシアネートを配合することにより、本発明組成物の硬化性を一層向上させたり、得られる硬化物の性能を向上させることができる。

【0107】アミノ樹脂の代表的なものとしては、メラミン、ベンゾグアナミン、アセトグアナミン、尿素もしくはグリコウリルの如き、各種のアミノ基含有化合物を、ホルムアルデヒドもしくはアセトアルデヒドの如き、各種のアルデヒド化合物と反応せしめて得られるアルキロール化物;かかかるアルキロール化物を、メタノール、エタノール、n-ブタノールもしくはi-ブタノールの如き、各種の低級アルコールと反応せしめて得られる、部分ないしは完全エーテル化物などが挙げられる。

【0108】プロックイソシアネートの代表的なものとしては、各種のポリイソシアネート化合物に含有されるイソシアネート基を、後掲するような種々のプロック剤で以てプロック化せしめることによって得られるプロックポリイソシアネート化合物や、イソシアネート基を環化二量化せしめることによって得られるウレトジオン構造を含む化合物などがある。

【0110】ヘキサメチレンジイソシアネート、リジンジイソシアネート、1,3-ピスイソシアナートメチルシクロヘキサン、2-メチル-1,3-ジイソシアナートシクロヘキサン、2-メチル-1,5-ジイソシアナートシクロヘキサン、イソホロンジイソシアネートの如

き、各種の脂肪族ないしは脂環族ジイソシアネート類; 【0111】上記した各種のポリイソシアネート類を、 多価アルコール類と付加反応せしめて得られるイソシア ネート基を有するプレポリマー類;上記した各種のポリ イソシアネート類を環化三量化せしめて得られるイソシ アヌレート環を有するプレポリマー類;上記した各種の ポリイソシアンート類と水とを反応せしめて得られるビ ウレット構造を有するポリイソシアネート類;

【0112】2-イソシアナートエチル(メタ)アクリレート、3-イソプロペニルーα, α-ジメチルペンジ 10ルイソシアネート、(メタ)アクリロイルイソシアネートの如き、各種のイソシアネート基を有するビニル単量体の単独重合体;前記したイソシアネート基含有ビニル単量体を、該単量体と共重合可能なる、それぞれ、(メタ)アクリル系、ビニルエステル系、ビニルエーテル系、芳香族ビニル系またはフルオロオレフィン系ビニル単量体類などと共重合せしめることによって得られるイソシアネート基含有アクリル系共重合体、ビニルエステル系共重合体またはフルオロオレフィン系共重合体のような、種々のビニル系共重合体類などがある。 20

【0113】そして、かかるポリイソシアネートのなかで、耐候性の面からは、脂肪族ないしは脂環式ジイソシアネート化合物、それらの各ジイソシアネート化合物から誘導される種々のプレポリマーあるいはイソシアネート基含有ビニル系重合体などの使用が特に望ましい。

【0114】前記ポリイソシアネートからプロックイソシアネートを調製する際に使用されるプロック剤の代表的なものとしては、メタノール、エタノール、ベンジルアルコール、乳酸エステルの如き、各種のカルビノール基含有化合物類;フェノール、サリチル酸エステル、クレゾールの如き各種のフェノール性水酸基含有化合物類;εーカプロラクタム、2ーピロリドン、アセトアニリドの如き、各種のアマイド類;アセトンオキシム、メチルエチルケトオキシムの如きオキシム類;アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、アセチルアセトンの如き、各種の活性メチレン化合物類などがある。

【0115】上述した硬化性組成物(S-1)とアミノ 樹脂および/またはプロックイソシアネートから本発明 の硬化性組成物を調製するには、硬化性と耐酸性の点か ら、ビニル系重合体(A)の100重量部に対して、ア 40 ミノ樹脂および/またはプロックイソシアネートの量 が、好ましくは3~66重量部の範囲となるように、よ り好ましくは5~50重量部となるように、アミノ樹脂 および/またはプロックイソシアネートを添加すればよ い。

【0116】上述した硬化性組成物 (S-2) とアミノ 樹脂および/またはプロックイソシアネートから本発明 の硬化性組成物を調製するには、硬化性と耐酸性の点か ら、硬化性組成物 (S-2) に含有されるピニル系重合 体 (C) と化合物 (D) の合計量の100重量部に対し 50 て、アミノ樹脂および/またはブロックイソシアネートの量が、好ましくは3~66重量部の範囲となるように、より好ましくは5~50重量部となるように、アミノ樹脂および/またはブロックイソシアネートを添加すればよい。

【0117】上述のようにして調製される本発明の各硬化性組成物は、そのままで、クリヤー組成物として使用することができるし、さらに、顔料が配合された形で着色組成物として使用することができる。

【0118】本発明組成物には、必要に応じて、レベリング剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤または顔料分散剤のような公知慣用の各種の添加剤類などをも配合せしめることができる。

【0119】また、本発明の組成物は、その用途に応じて、有機溶剤溶液型、有機溶剤分散型、無溶剤液状型、 無溶剤固形型、粉状型(粉体)、水溶液型、水分散型な どのいずれの形態としてでも、用いることができる。そ して、本発明の硬化性樹脂組成物は、自動車のトップコ ート用塗料をはじめとする各種の塗料、接着剤、インキ 20 等の用途に有効に利用できるものである。

[0120]

【実施例】次に、本発明を、実施例により、一層、具体的に説明をするが、本発明は、決して、これらの例のみに限定されるものではない。なお、以下において、部および%は、特に断りの無い限り、すべて、重量基準であるものとする。

【0121】参考例1 [ビニル系重合体(A)の調製] 攪拌機、温度計、滴下ロート、冷却管および窒素ガス導 入口を備えた反応器にキシレン(Xy) 600部、酢 酸 n ープチル (BAc) 195 部およびビスメトキシ カルボニルメチルイタコネート (BMCMI) 5部を仕込んで、窒素ガス気流下に攪拌しながら80℃ に昇温した。次いで、BMCMI 68.5部、スチレ ン (ST) 150部、メチルメタクリレート (MM) 200部、n-プチルメタクリレート (BMA) 216部、n-プチルアクリレート(BA) 167 部、2-ヒドロキシエチルメタクリレート (HEMA) 130部、tert-プチルパーオキシ-2-エチル ヘキサノエート(TBPEH) 24部およびBAc 200部から成る混合物を4時間で滴下した。その後、 同温度で反応を継続し、滴下終了から2時間後にBAc 5部とTBPEH 6部からなる混合物を添加した。そ の後、同温度で13時間の加熱・攪拌を行った。つい で、不揮発分が50.0%になるようにXy/BAc=60/40 (重量比) なる混合溶剤で希釈して、数平均 分子量が9,700、重量平均分子量が33,700な るアルコキシカルポニルメチルエステル基と水酸基を含 有するビニル系重合体の溶液を得た。以下、この重合体 溶液をピニル系重合体(A-1)と略称する。

【0122】参考例2 [ピニル系重合体 (A) の調製]

参考例1と同様の反応器にXy 600部、BAc 1 95部およびピス (n-プトキシカルボニルメチル) イ タコネート(BBCMI) 165部を仕込んで、窒素 ガス気流下に攪拌しながら80℃に昇温した。次いで、 BBCMI 165部、ST 150部、MMA 20 0部、BA 80部、HEMA 240部、TBPEH 24部およびBAc 200部から成る混合物を4時 間で滴下した。その後、同温度で反応を継続し、滴下終 了から2時間後にBAc 5部とTBPEH 6部から なる混合物を添加した。その後、同温度で13時間の加 10 熱・攪拌を行った。ついで、不揮発分が50.0%にな るようにXy/BAc=60/40 (重量比) なる混合 溶剤で希釈して、数平均分子量が9,800、重量平均 分子量が34,000なるアルコキシカルボニルメチル エステル基と水酸基を含有するビニル系重合体の溶液を 得た。以下、この重合体溶液をビニル系重合体 (A-2) と略称する。

【0123】参考例3 [ビニル系重合体 (A) の調製] 参考例1と同様の反応器にXy 600部、BAc 1 95部およびモノメチル (モノメトキシカルボニルメチ 20 ル) イタコネート (MMCMI) 108部を仕込ん で、窒素ガス気流下に攪拌しながら80℃に昇温した。 次いで、MMCMI 108部、ST 150部、MM A 200部、BMA 200部、BA104部、HE MA 130部、TBPEH 24部およびBAc 2 00部から成る混合物を4時間で滴下した。その後、同 温度で反応を継続し、滴下終了から2時間後にBAc 5部とTBPEH 6部からなる混合物を添加した。そ の後、同温度で13時間の加熱・攪拌を行った。つい で、不揮発分が50.0%になるようにXy/BAc=3060/40 (重量比) なる混合溶剤で希釈して、数平均 分子量が9,400、重量平均分子量が29,000な るアルコキシカルボニルメチルエステル基と水酸基を含 有するピニル系重合体の溶液を得た。以下、この重合体 溶液をピニル系重合体 (A-3) と略称する。

【0124】参考例4 [ビニル系重合体 (A) の調製] 参考例1と同様の反応器にXy 600部、BAc 1 95部およびBMCMI 64部を仕込んで、窒素ガス 気流下に攪拌しながら80℃に昇温した。次いで、BM CMI 64部、ST 140部、MMA 187部、 BMA 201部、BA 156部、2-トリメチルシ ロキシエチルメタクリレート(TMSEMA) 188 部、TBPEH 24部およびBAc 200部から成 る混合物を4時間で滴下した。その後、同温度で反応を 継続し、滴下終了から2時間後にBAc 5部とTBP EH 6部からなる混合物を添加した。その後、同温度 で13時間の加熱・攪拌を行った。ついで、不揮発分が 50.0%になるようにXy/BAc = 60/40(重 量比)なる混合溶剤で希釈して、数平均分子量が9,6 00、重量平均分子量が32,000なるアルコキシカ 50 参考例1と同様の反応器に、Xy 600部とBAc

ルポニルメチルエステル基とトリメチルシリル基でプロ ックされた水酸基を含有するビニル系重合体の溶液を得 た。以下、この重合体溶液をビニル系重合体 (A-4) と略称する。

【0125】参考例5 [ビニル系重合体 (C) の調製] 参考例1と同様の反応器にXy 600部、BAc 1 95部およびBMCMI 137部を仕込んで、窒素ガ ス気流下に攪拌しながら80℃に昇温した。次いで、B MCMI 137部、ST 150部、MMA 200 部、BMA 200部、BA 176部、TBPEH 30部およびBAc 200部から成る混合物を4時間 で滴下した。その後、同温度で反応を継続し、滴下終了 から2時間後にBAc 5部とTBPEH 6部からな る混合物を添加した。その後、同温度で13時間の加熱 ・攪拌を行った。ついで、不揮発分が50.0%になる ようにXy/BAc=60/40 (重量比) なる混合溶 剤で希釈して、数平均分子量が9,100、重量平均分 子量が28,000なるアルコキシカルボニルメチルエ ステル基を含有するピニル系重合体の溶液を得た。以 下、この重合体溶液をビニル系重合体 (C-1) と略称 する。

【0126】参考例6 [化合物 (D) の調製]

参考例1と同様の反応器にXy 600部およびBAc 195部を仕込んで、窒素ガス気流下に攪拌しながら 80℃に昇温した。次いで、ST 150部、MMA 200部、BMA 200、BA 190部、2-HE MA 260部、TBPEH 30部およびBAc 2 00部から成る混合物を4時間で滴下した。その後、同 温度で反応を継続し、滴下終了から2時間後にBAc 5部とTBPEH 6部からなる混合物を添加した。そ の後、同温度で13時間の加熱・攪拌を行った。 つい で、不揮発分が50.0%になるようにXy/BAc= 60/40 (重量比) なる混合溶剤で希釈して、数平均 分子量が7,800、重量平均分子量が33,000な る水酸基を含有するビニル系重合体の溶液を得た。以 下、この重合体溶液をビニル系重合体(D-1)と略称 する。

【0127】参考例7 (化合物 (D) の調製) 単量体として、ST 150部、MMA 200部、B 40 MA 200部、BA46部およびTMSEMA 40 4部を使用する以外は、参考例6と同様に重合を行っ た。ついで、不揮発分が50.0%になるようにXy/ BAc=60/4重量比)なる混合溶剤で希釈して、数 平均分子量が7,700、重量平均分子量が29.00 0なるトリメチルシリル基でプロックされた水酸基を含 有するビニル系重合体の溶液を得た。以下、この重合体 溶液を化合物(D-2)と略称する。

【0128】参考例8 〔比較実験用のビニル系重合体 の調製例〕

195部を仕込んで、窒素ガス気流下に攪拌しながら8 0℃に昇温した。次いで、メトキシカルポニルメチルメ タクリレート 158部、ST 150部、MMA 2 00部、BMA102部、BA 260部、HEMA 130部、TBPEH 24部およびBAc 200部 から成る混合物を4時間で滴下した。その後、同温度で 反応を継続し、滴下終了から2時間後にBAc 5部と TBPEH 7部からなる混合物を添加した。その後、 同温度で13時間の加熱・攪拌を行った。ついで、不揮 0 (重量比) なる混合溶剤で希釈して、数平均分子量が 7,200、重量平均分子量が36,000なるアルコ キシカルボニルメチルエステル基と水酸基を含有するビ 二ル系重合体の溶液を得た。以下、この重合体溶液をビ 二ル系重合体(RP-1)と略称する。

【0129】参考例9 〔比較実験用のピニル系重合体 の調製例)

参考例1と同様の反応器に、Xy 700部とnープタ ノール 95部を仕込んで、窒素ガス気流下に攪拌しな A 200部、BMA 288部、BA 212部、H EMA 130部、アクリル酸 20部、TBPEH 32部およびnープタノール 200部から成る混合物 を 4 時間で滴下した。その後、同温度で反応を継続し、 滴下終了から2時間後にn-プタノール 5部とTBP EH 8部からなる混合物を添加した。その後、同温度 で13時間の加熱・攪拌を行った。ついで、不揮発分が

50.0% になるようにXy/n-7タノール=70/30 (重量比) なる混合溶剤で希釈して、数平均分子量 が8,200、重量平均分子量が33,000なる水酸 基を含有するビニル系重合体の溶液を得た。以下、この 重合体溶液をビニル系重合体 (RP-2) と略称する。

【0130】実施例1~10

参考例1~7で調製したビニル系重合体(A)、

(C)、化合物(D)およびエステル交換触媒(B)を 使用して、第1表に示した配合比率に従って本発明の硬 発分が50.0%になるようにXy/BAc=60/410 化性樹脂組成物を調製した。各組成物を日本ルートサー ピス(株)製の電着中塗り水研ぎ板(ポリエステル・メ ラミン系塗料が塗装された塗装鋼板を水研ぎして得られ た塗板)上に、アプリケータを使用して塗布した後、1 20℃に保持した熱風乾燥機中で20分間焼き付けて膜 厚が約40μmなる硬化塗膜を得た。各塗膜について塗 膜性能評価を行った結果を同表に示した。

【0131】比較例1~2

それぞれ参考例8および9で調製した比較実験用のビニ ル系重合体 (RP-1) および (RP-2) を使用し、 がら80℃に昇温した。次いで、ST 150部、MM 20 第1表に示した配合比率に従って比較対照用の硬化性樹 脂組成物を調製した。実施例1~10で調製した本発明 の組成物に代えて、比較対照用の硬化性組成物を使用す る以外は、実施例1~10と同様にして硬化塗膜を作成 し、性能評価を行った。評価結果を第1表に示した。

[0132]

【表1】

第1表(1)		実施例			
		1	2	3	4
	ビニル系重合体(A-1)	100			
İ	(A-2)		100		
配合	(A-3)			100	
ŀ	(A-4)				100
	DBTDA	1	1	1	1
塗膜	耐溶剤性	0			
性能	耐酸性	0			
	耐擦り傷性 (%)	80	8 5	8 2	8 0

[0133]

【表2】

第1表(2)		実 施 例			
		5	6	7	8
	ピニル系重合体(A-1)			100	100
	(C-2)	50	50		
配合	(D-1)	50			
	(D-2)		50		
	DBTDA	1	1	1	1
	L-117-60			9	
	B7-887-60				9
逾膜	耐溶剤性	0			
性能	耐酸性	0			
	耐擦り傷性 (%)	79	7 8	9 2	8 9

[0134]

【表3】

第1表(3)		実 施 例		比較例	
		9	10	1	2
	ピニル系重合体(C-1)	50	50		
	(D-2)	50	50		
配合	(RP-1)			100	
	(RP-2)				100
	DBTDA	1	1	1	
	L-117-60	9			
	B7-887-60		9		3 5
逾膜	耐溶剤性	0		×	0
性能	耐酸性	0	0	Δ	×
	耐線り傷性 (%)	90	88	70	8 0

【0135】第1表(1)~(3)の脚注

「DBTDA」・・・エステル交換触媒としてのジプチ ル錫ジアセテートの略記。

「L-117-60」・・・大日本インキ化学工業 (株) 製のn-プチルエーテル化メラミン樹脂「スーパ ーペッカミンL-117-60」の略記。不揮発分60 %。

「B7-887-60」・・・大日本インキ化学工業 れるポリイソシアネート樹脂のプロック化物「バーノッ クB7-887-60」の略記。不揮発分60%。

【0136】「耐溶剤性」・・・キシレンを浸み込ませ たフェルトで以て、塗膜上を、往復10回ラビングした のちの塗膜の状態を、目視および指触により判定した。 評価基準は下記の通りである。

〇:軟化および光沢低下が認められない

△:若干の軟化または光沢低下が認められる

×:著しい軟化または光沢低下が認められる

【0137】「耐酸性」・・・10%硫酸水溶液の0.

1mlを塗膜に載せ、60℃に保温した熱風乾燥機中に 30分間放置したのちの塗膜を水洗、乾燥し表面状態を 目視により評価した。評価基準は下記の通りである。

〇:エッチング跡なし

△:若干エッチング跡あり

×:エッチング著しい

【0138】「耐擦り傷性」・・・濃度5%のクレンザ 一水分散液を浸み込ませたフェルトで以て、塗膜上を、 (株) 製のヘキサメチレンジイソシアネートから誘導さ 40 600gの荷重下に、往復30回に亘るラビングを行っ たのちの塗膜の60度光沢保持率(%)で以て表示し た。この値が大きいほど、耐擦り傷性に優れることを示 す。

[0139]

【発明の効果】本発明は、特定の活性エステル基と水酸 基および/またはプロックされた水酸基の組み合わせに 基づく新規な硬化性樹脂組成物を提供するものである。 そして、かかる本発明の硬化性組成物は、硬化性に優 れ、耐酸性、耐溶剤性、耐擦り傷性等の性能に優れる硬 50 化物を形成する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

C 0 8 L 61/20

C 0 8 L 61/20

Fターム(参考) 4J002 BG05W BH00X DD016 DE056

DG036 DH026 EC047 EC057 EC076 ED007 EF006 EG046 EN136 ER007 EU046 EU096 EV236 EW176 EZ036 EZ046

GH01 GJ01 HA03